## (11)特許出願公開番号

特開平10-258491

(43)公開日 平成10年(1998) 9月29日

(51) Int.Cl.*	裁別記号	FΙ				
B32B 27/	<b>'</b> 36	B 3 2 B 27/36				
B 2 9 D 7/	'00	B 2 9 D 7/00				
B32B 5/	00	B 3 2 B 5/00 A				
5/	02	5/02 A				
# COSL 67/	'00	C 0 8 L 67/00				
,		審査請求 未請求 請求項の数29 OL (全 13 頁) 最終頁に続く				
(21)出廣番号	特顯平9-66381	(71) 出額人 000002093				
		住友化学工業株式会社				
(22)出顧日	平成9年(1997)3月19	大阪府大阪市中央区北浜4丁目5番33号				
		(72)発明者 古由 元信				
		茨城県つくば市北原6 住友化学工業株式 会社内				
		(72)発明者 山口 登造				
	•	茨城県つくば市北原 6 住友化学工業株式				
		会社内				
		(74)代理人 弁理士 久保山 隆 (外1名)				
		(ALMEN NET NAM W OLIA)				
		VP				
		1				

# (54) [発明の名称] 積層体、積層体の製造方法および多層基板

### (57) 【要約】

【課題】耐熱性に優れ、比誘電率、誘電正接、吸水率が 小さく、外観も良好で、しかも安価な積層体、それを使 用する多層基板およびその製法を提供する。

## 【解決手段】(A)液晶ポリエステルを連続相とし

(B) 設品ポリエステルと反応性を有する官能基を有す る共重合体な分散相とする視点ボリエステル樹脂組成物 からなる層と、有機能性材料および/または無機機維材 特を含有する線線材料の層を有する積層体、及び金属 第、(A) 液晶ポリエステルを連続相とし(B) 被晶ポ リエステルと反応性を有する育能基を有する表現合体を 分散相とする後端ポリエステル機能組成物からなる層、 並びに有機線維材料および/または無機線維材料を含有 する機維材料の層からなる層偶体。さらに、各層を重ね 合力な多層基板。 ·【請求項1】(A)波晶ポリエステルを連続相とし

(B) 液晶ポリエステルと反応性を有する官能基を有す る共重合体を分散相とする液晶ポリエステル樹脂組成物 からなる層と、有機繊維材料および/または無機繊維材 料を含有する繊維材料の層を有することを特徴とする積

【請求項2】金属箔、(A) 液晶ポリエステルを連続相 とし(B)被晶ポリエステルと反応性を有する官能基を 有する共重合体を分散相とする液晶ポリエステル樹脂組 10 成物からなる層、並びに有機繊維材料および/または無 機繊維材料を含有する繊維材料の層からなることを特徴 とする積層体。

【請求項3】金属箔が、金、銀、銅、ニッケルまたはア ルミニウムのいずれかよりなる金属箔であることを特徴 とする請求項2記載の積層体。

【請求項4】金属箔が、銅箔であることを特徴とする請 求項2記載の積層体。

【請求項5】無機繊維材料が、硝子繊維、石英繊維、炭 素繊維、アルミナ繊維、ステンレス繊維、チタン繊維、20 ポロン繊維から選ばれる少なくとも一種を含むものであ ることを特徴とする請求項1~4のいずれかに記載の積

【請求項6】有機繊維材料が、アラミド繊維、ポリアミ ド繊維、液晶ポリエステル繊維から選ばれる少なくとも 一種を含むものであることを特徴とする請求項1~5の いずれかに記載の積層体。

【請求項7】繊維材料の層が、繊維材料からなる織物ま たは不総布であることを特徴とする請求項1~6のいず れかに記載の積層体。

【請求項8】液晶ポリエステル樹脂組成物が、(A)液 品ポリエステル56,0~99,9重量%,および

(B) 波晶ポリエステルと反応性を有する官能基を有す る共取合体44.0~0.1重量%を含有することを特 徴とする請求項1~7のいずれかに記載の積層体。

【請求項9】液晶ポリエステル樹脂組成物が、(A) 該 晶ポリエステル56.0~99.9重量%、および

(B) 液晶ポリエステルと反応性を有する官能基を有す る共重合体44、0~0、1重量%を溶剤混練して得ら れる組成物であることを特徴とする請求項1~7のいず 40 れかに記載の積層体。

【請求項10】被晶ポリエステルと反応性を有する官能 基が、オキサゾリル基、エポキシ基またはアミノ基であ ることを特徴とする請求項1~9のいずれかに記載の積 网体.

【請求項11】 液晶ポリエステルと反応性を有する官能 基が、エポキシ基であることを特徴とする請求項1~9 のいずれかに記載の積層体。

【請求項12】液晶ポリエステルと反応性を有する官能

ジルエステル単位および/または不飽和グリシジルエー テル単位を0.1~30重量%含有する共重合体である ことを特徴とする請求項1~9のいずれかに記載の積層

【請求項13】液晶ポリエステルと反応性を有する官能 基を有する共重合体(B)が、結晶の融解熱量が3 J/ ε未満の共重合体であることを特徴とする請求項1~1 2のいずれかに記載の積層体。

【請求項14】液晶ポリエステルと反応性を有する官能 基を有する共重合体(B)が、ムーニー粘度が3~70 の範囲の共重合体ゴムであることを特徴とする請求項1 ~13のいずれかに記載の積層体。ここでいうムーニー 粘度は、JIS K6300に準じて100℃でラージ ロータを用いて測定した値をいう。

【請求項15】 液晶ポリエステルと反応性を有する官能 基を有する共重合体 (B) が、ムーニー粘度が3~30 の範囲の共重合体ゴムであることを特徴とする請求項1 ~13のいずれかに記載の積層体。ここでいうムーニー 粘度は、IIS K6300に準じて100℃でラージ

ロータを用いて測定した値をいう。 【請求項16】被晶ポリエステルと反応性を有する官能 基を有する共重合体(B)が、エポキシ基を有する共重 合体ゴムであることを特徴とする請求項1~15のいず

れかに記載の積層体。 【請求項17】エポキシ基を有する共重合体ゴムが、

(メタ) アクリル酸エステルーエチレンー (不飽和カル ボン酸グリシジルエステルおよび/または不飽和グリシ ジルエーテル) 共重合体ゴムからなることを締御とする 請求項16記載の積層体。

30 【請求項18】エポキシ基を有する共商合体ゴムが、

(メタ) アクリル酸エステル単位が40重量%をこえ9 7重量%未満、エチレン単位が3重量%以上50重量% 未満、不飽和カルボン酸グリシジルエステル単位および /または不飽和グリシジルエーテル単位が0.1~30 重量%からなる共重合体ゴムであることを特徴とする請 求項16記載の積層体。

【請求項19】 (メタ) アクリル酸エステルが、メチル アクリレート、メチルメタクリレート、nープチルアク リレート、nープチルメタクリレート、tertープチ ルアクリレート、tortープチルメタクリレート、2 ーエチルヘキシルアクリレート、2-エチルヘキシルメ タクリレートの少なくとも一種を含むものであることを 特徴とする請求項17または18記載の積層体。

【請求項20】液晶ポリエステルと反応性を有する官能 基を有する共重合体(B)が、エポキシ基を有する熱可 塑性樹脂であることを特徴とする請求項1~12のいず れかに記載の積層体。

【請求項21】エポキシ基を有する熱可塑性樹脂が、

(a) エチレン単位が、50~99重量%、(b) 不飽 基を有する共重合体(B)が、不飽和カルボン酸グリシ 50 和カルボン酸グリシジルエステル単位または不飽和グリ

シジルエーテル単位を0.1~30重量%、(c)エチ レン系不飽和エステル化合物単位が0~50重量%から なるエポキシ基含有エチレン共重合体であることを特徴 とする請求項20記載の積層体。

【請求項22】液晶ポリエステル (A) が、下記の繰り 返し構造単位を少なくとも全体の30モル%含むもので あることを特徴とする請求項1~21のいずれかに記載 の積層体。

「請求項23] 液晶ポリエステル (A) が、芳香族ジカ ルボン酸と芳香族ジオールと芳香族ヒドロキシカルボン 酸とを反応させて得られるものであることを特徴とする 請求項1~21のいずれかに記載の積層体。

【請求項24】液晶ポリエステル (A) が、異種の芳香 族ヒドロキシカルボン酸の組合せを反応させて得られる ものであることを特徴とする請求項1~21のいずれか に記載の積層体。

【請求項25】液晶ポリエステル樹脂組成物の層が、T ダイから溶験押出しして得られる液晶ポリエステル樹脂 組成物フィルムまたはシートであることを特徴とする請 求項1~24のいずれかに記載の積層体。

【請求項26】液晶ポリエステル樹脂組成物の層が、T ダイから溶融押出しされた該液晶ポリエステル樹脂組成 物を一軸延伸、あるいは二軸延伸して得られるフィルム であることを特徴とする請求項1~24のいずれかに記 載の積層体。

液晶ポリエステル樹脂組成物をインフレーション成形し て得られたフィルムであることを特徴とする請求項1~ 24のいずれかに記載の結局体。

【請求項28】各層を重ね合わせ、熱圧着することを特 徴とする請求項1~27のいずれかに記載の積層体の製 治方法。

【請求項29】請求項2~27のいずれかに記載の積層 体よりなることを特徴とする多層基板。

## 【発明の詳細な説例】

#### · [0001]

[発明の属する技術分野] 本発明は、液晶ポリエステル 樹脂組成物からなる層と繊維材料の層からなる積層体、 さらには金属箔、液晶ポリエステル樹脂組成物からなる 層および繊維材料の層からなる積層体に関するものであ り、耐熱性に優れ、比誘電率、誘電正接、吸水率が小さ く、しかも安価な電気、電子部品、回路、多層基板など へ用いられる積層体およびその製法に関する。

### [0002]

【従来の技術】電気、電子産業においては、繊維材料と エポキシ樹脂などの熱硬化性樹脂およびポリイミドフィ 50 本発明における液晶ポリエステル樹脂組成物からなる層

ルムとの積層体、さらには金属箔、熱硬化性樹脂、ポリ イミドフィルムおよび繊維材料との積層体は、多層基 板、TAB用テープなどに幅広く用いられている。 【0003】しかしながら、硝子繊維織物にエポキシ樹

脂を含侵し、それとポリイミド樹脂層および金属箔から なる積層体は、多層基板として広く産業界で用いられて いるが、該基板はエポキシ樹脂の誘電率も高く製造工程 が複雑であるため、非常に高価であるという問題があっ た。例えば、特開昭62-11289号公報には、硝子 10 繊維の代わりにアラミド繊維を使用した技術が開示され ているが、この場合にはアラミド繊維の誘電率が高く、 また吸水性があるという問題があった。米国特許第49 75312号明細書には、二軸配向した液晶ポリマーフ イルム、硝子繊維、エポキシ補強材からなる積層体を用 いた多層基板が開示されているが、該液晶ポリマーフィ ルムは薄肉化できず、物性的にも不十分なものであっ た。特開平2-175731号公報には、低比誘電率の エポキシ樹脂を硝子繊維に含侵し、多層基板に適用する 方法が開示されているが、その効果は十分ではなかっ 20 た。特開昭62-283694号公報、特開平8-15

7621号公報などには、テフロンの多孔質シートに熱 硬化性樹脂を含侵してプリプレグとして使用する方法が 開示されているが、非常に高価であったり、あるいは物 性が不十分なものであった。耐熱性に優れ、比誘電率、 誘電正接、吸水率が小さく、しかも安価な積層体は市場 から強く要望されるところであった。

### [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、耐熱性に優 れ、比誘黨率、誘黨正接、吸水率が小さく、外観も良好 【請求項27】液晶ポリエステル樹脂組成物の層が、該 30 で、しかも安価な積層体、それを使用する多層基板およ びその製法を提供するものである。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決すべく鋭意検討を行なった結果、本発明に到達し た。即ち本祭明は、(A) 液晶ポリエステルを連続相と し(B) 液晶ポリエステルと反応性を有する官能基を有 する共重合体を分散相とする液晶ポリエステル樹脂組成 物からなる層と、有機繊維材料および/または無機繊維 材料を含有する繊維材料の層を有する積層体、及び金属 40 箔、(A) 液晶ポリエステルを連続相とし、(B) 液晶ポ リエステルと反応性を有する官能基を有する共重合体を 分散相とする液晶ポリエステル樹脂組成物からなる層。 並びに有機繊維材料および/または無機繊維材料を含有 する繊維材料の層からなる積層体にかかるものである。 さらには、各層を重ね合わせ、勢圧着する眩積層体の製 造方法、及び該積層体よりなる多層基板にかかるもので ある。

## [0006]

【発明の実施の形態】次に、本発明を詳細に説明する。

に用いられる液晶ポリエステル (A) は、サーモトロビ ック液晶ポリマーと呼ばれるポリエステルである。具体 的には、

【0007】(1) 芳香族ジカルボン酸と芳香族ジオールと芳香族ヒドロキンカルボン酸 む和み合わせからなるもの、(2) 異種の芳香族ヒドロキシカルボン酸の組み合わせからなるもの、(3) 芳香族ジカルボン酸と核 置換芳香族ジオールとの組み合わせからなるもの、

(4) ポリエチレンテレフタレートなどのポリエステル に芳香族ヒドロキシカルボン酸を反応させて得られるも 10 の.

【0008】などが挙げられ、400℃以下の温度で異 力性溶験体を形成するものである。なね、これらの芳香 該ジカルボン酸、芳香娘シオールおよび芳香族とドロキ シカルボン酸の代わりに、それらのエステル形成性誘導 体が使用されることもある。該液晶ボリエスデルの機返 し構造単位としては下窓のものを例示することができる来 \*が、これらに限定されるものではない。 【0009】芳香族ジカルボン酸に由来する繰り返し構 造単位:

[0010]

【0011】芳香族ジオールに由来する繰返し構造単位:

【0013】 芳香族ヒドロキシカルボン酸に由来する繰返し構造単位:

【0014】耐熱性、機械的特性、加工性のバランスから特に好ましい液晶ポリエステルは \*

\* なる繰り返し構造単位を、好ましくは30モル%以上、 含むものであり、具体的には繰り返し構造単位の組み合 わせが下記(1)~(VI)のものである。 [0015]

(II) (II) (II)

[0.018]

[0019]

[0021] 鉄液晶ボリエステル(1)~ (VI)の製法については、例えば特公昭47-47870号公頼、か公昭63-3885号公報、特公昭63-3891号公報、特公昭66-18016号公報、特公平2-51523号公報などに記載されている。これらの中で好ましくは(1)、(II)、(II)の組合せであり、さらに好ましくは(1)、(II)の組み合せである。

[0022] 本発明における液晶ボリエステル樹脂組成物において、高い暗熱性が要求される分野には成分(A) の被晶ボリエステルが、下記の繰り返し単位(a')が30~80モルが、繰り返し単位(c')が10~25モル%、繰り返し単位(d')が10~35モル%からなる液晶ボリエステルが好ましく使用される。

10 (a) (b) (b) (c) (c) (d)

## \* (式中、Arは2価の芳香族基である。)

【0024】本発明の液晶ポリエステル樹脂組成物からなる層に用いられる成分(B)は、液晶ポリエステルと 反応性を有する官能基を有する共重合体である。かかる 液晶ポリエステルと反応性を有する官能基としては、 磁ポリエステルと反応性を有すれば何でもよく、具体的 には、オキサゾリル基やエボキン基、アミノ基等が挙げ られる。好ましくは、エボキン基である。エボセン基は 他の官能基の一部として存在していてもよく、そのよう 20 他の官能基の一部として存在していてもよく、そのよう

な例としては例えばグリンジル基が挙げられる。 {0025} エポキシ基を有する単量体、中でもグリシ ジル基を含有する単量体としては、不総和カルポン酸グ リシジルエステルおよび/または不飽和グリンジルエー テルが解生しく用いられる。

【0026】不飽和カルボン酸グリシジルエステル単位は、一般式

(Rはエチレン系不飽和結合を有する炭素数2~13の 炭化水素基である。)

【0027】で表され、不飽和グリシジルエーテル単位 を与える化合物は、一般式

(Rはエチレン系不飽和結合を有する炭素数2~18の 炭化水素基であり、Xは-CH: -O-または

である。)で表される。

【0028】 具体的には、不飽和カルボン酸グリシジル エステルとしては、例えばグリシジルアクリレート、グ リシジルメクタリレート、4 グョン設党グリシジルエステル、 テル、プテントリカルボン酸トリグリンジルエステル、 ロースチレンカルボン酸グリシジルエステルをとを挙げ ることができる。 究像用グリッジルエーテルとしては、 ビニルグリシジルエーテル、アリルグリシジルエーテル、メーメチルアリルグリシジルエーテル、メクリル 60 グリシジルエーテル、メクリル・ 60 グリシジルエーテル、メクリルシがルエーテ (7)

【0029】上記の液晶ポリエステルと反応性を有する 官能基を有する共重合体(B)は、好ましくは、不飽和 カルボン酸グリシジルエステル単位および/または不飽 和グリシジルエーテル単位を0.1~30重量%含有す る共重合体である。

【0030】また、上記の液晶ポリエステルと反応性を 有する官能基を有する共重合体 (B) は、熱可塑性樹脂 であってもゴムであってもよいし、熱可塑性樹脂とゴム の混合物であってもよい。結晶性の小さいゴムがより好 10 ましい。

【0031】好ましくは、上記の液晶ポリエステルと反 応性を有する官能基を有する共重合体 (B) は、結晶の 融解熱量が3J/g未満の共重合体である。また本発明 の共重合体(B)としては、ムーニー粘度が3~70の ものが好ましく、3~30のものがさらに好ましく、4 ~25のものが特に好ましい。ここでいうムーニー粘度 は、JIS K6300に準じて100℃ラージロータ ーを用いて測定した値をいう。

【0032】ここでいうゴムとは、新版高分子辞典 (高 20 分子学会編、1988年出版、朝倉書店)による室淵に てゴム弾性を有する高分子物質に該当するものであり、 その具体例としては、天然ゴム、ブタジエン重合体、ブ タジエンースチレン共重合体 (ランダム共重合体、プロ ック共重合体(SEBSゴムまたはSBSゴム等を含 む)、グラフト共重合体などすべて含まれる)又はその 水素添加物、イソプレン重合体、クロロブタジエン重合 体、ブタジエンーアクリロニトリル共重合体、イソブチ レン重合体、イソブチレンーブタジエン共重合体ゴム、 イソプチレン-イソプレン共重合体、アクリル砂エステ 30 ルーエチレン系共重合体ゴム、エチレンープロピレン共 重合体ゴム、エチレンープテン共重合体ゴム、エチレン ープロビレンースチレン共重合体ゴム、スチレンーイソ プレン共重合体ゴム、スチレンープチレン共重合体、ス チレンーエチレンープロピレン共重合体ゴム、パーフル オロゴム、ふっ素ゴム、クロロブレンゴム、ブチルゴ ム、シリコーンゴム、エチレンープロピレン一非共役ジ エン共重合体ゴム、チオールゴム、多硫化ゴム、ポリウ レタンゴム、ポリエーテルゴム(例えばポリプロピレン オキシド等)、エピクロルヒドリンゴム、ポリエステル 40 エラストマー、ポリアミドエラストマー等が挙げられ る。中でも、アクリル酸エステルーエチレン系共重合体 が好ましく用いられ、 (メタ) アクリル酸エステルーエ チレン系共重合体ゴムがさらに好ましい。

【0033】これらのゴム様物質は、いかなる製造法 (例えば乳化重合法、溶液重合法等) 、いかなる触媒 (例えば過酸化物、トリアルキルアルミニウム、ハロゲ ン化リチウム、ニッケル系触媒等) でつくられたもので

としてのゴムは上記のようなゴムにおいて、液晶ポリエ ステルと反応性を有する官能基を有するゴムである。か かるゴムにおいて、液晶ポリエステルと反応性を有する 官能基をゴム中に導入する方法としては、特に限定され るものではなく、周知の方法で行うことができる。例え ばゴムの合成段階で、該官能基を有するモノマーを非重 合により導入することも可能であるし、ゴムに該官能基 を有するモノマーをグラフト共重合することも可能であ

【0035】液晶ボリエステルと反応性を有する官能基 を有する共重合体(B)の具体例として、エポキシ基を 有する共重合体ゴムとしては、(メタ)アクリル砂エス テルーエチレン (不飽和カルボン酸グリシジルエステ ルおよび/または不飽和グリシジルエーテル) 共重合体 ゴムを挙げることができる。

【0036】好ましくは、(メタ) アクリル酸エステル 単位が40重量%をこえ97重量%未満、さらに好まし くは45~70重量%、エチレン単位が3重量%以上5 0重量%未満、さらに好ましくは10~49重量%、不 飽和カルボン酸グリシジルエーテル単位および/または 不飽和グリシジルエーテル単位が 0.1~30重量%。 さらに好ましくは0.5~20重量%である。

【0037】かかる共重合体ゴムの(メタ)アクリル酸 エステルが40重量%以下であるとゴム弾性が低下し、 該組成物の耐衝撃性改良の効果が小さくなり、また(メ タ)アクリル酸エステルが97重量%以上であると、該 共重合耐ゴムの脆化点が高くなり、該組成物の低温での 機械的性質が低下する場合があり好ましくない。また、 不飽和カルボン酸グリシジルエステルおよび/または不 飽和グリシジルエーテルが 0. 1重量%未満であると、 波晶ポリエステル樹脂組成物の耐衝撃性が低下し、30 重量%を超えると該組成物の剛性が低下する場合があり 好ましくない。

【0038】ここで(メタ)アクリル酸エステルとは、 アクリル酸またはメタクリル酸とアルコールから得られ るエステルである。アルコールとしては、炭素原子数1 ~8のアルコールが好ましい。 (メタ) アクリル酸エス テルの具体例としては、メチルアクリレート、メチルメ タクリレート、nープチルアクリレート、nープチルメ タクリレート、tert-ブチルアクリレート、ter tープチルメタクリレート、2~エチルヘキシルアクリ レート、2-エチルヘキシルメタクリレートなどを挙げ ることができる。なお、(メタ)アクリル酸エステルと しては、その一種を単独で使用してもよく、または二種 以上を併用してもよい。

【0039】該共重合体ゴムは、通常の方法、例えばフ リーラジカル開始剤による塊状重合、乳化重合、溶液重 合などによって製造することができる。なお、代表的な 重合方法は、特公昭46-45085号公報、特公昭6

【0034】そして本発明においては、共重合体(B) 50 1-127709号公報などに記載された方法、フリー

(8)

ラジカルを生成する重合開始剤の存在下、圧力500k g/cm²以上、温度40~300℃の条件により製造 することができる。

【0040】共重合体(B) として用いるゴムは、必要 に応じて加硫を行い、加硫ゴムとして用いることができ る。上記の(メタ)アクリル酸エステルーエチレンー (不飽和カルボン酸グリシジルエステルおよび/または 不飽和グリシジルエーテル) 共重合体ゴムの加硫は、多 官能性有機酸、多官能性アミン化合物、イミダゾール化 合物などを用いることで達成されるが、これらに限定さ 10 れるものではない。

【0041】また、共重合体(B)の具体例として、エ ポキシ基を有する熱可塑性樹脂としては (a) エチレン 単位が50~99重量%、(b)不約和カルボン酸グリ シジルエステル単位および/または不飽和グリシジルエ ーテル単位が O. 1~30 重量%、好ましくは O. 5~ 2.0 重量%。(c) エチレン系不飽和エステル化合物単 位が0~50重量%からなるエポキシ基含有エチレン共 重合体を挙げることができる。

[0042] エチレン系不飽和エステル化合物 (c) と 20 上するものと考えられる。 しては、酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、アクリル酸 メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸ブチル、メタク リル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸プチ ル等のカルボン酸ビニルエステル、α、β-不飽和カル ボン酸アルキルエステル等が挙げられる。特に酢酸ビニ ル、アクリル酸メチル、アクリル酸エチルが好ましい。 【0043】該エポキシ基含有エチレン共重合体の具体 例としては、たとえばエチレン単位とグリシジルメタク リレート単位からなる共重合体、エチレン単位とグリシ ジルメタクリレート単位およびアクリル酸メチル単位か 30 ちなる共重合体、エチレン単位とグリシジルメタクリレ ート単位およびアクリル酸エチル単位からなる共重合 体、エチレン単位とグリシジルメタクリレート単位およ び酢酸ビニル単位からなる共重合体等が挙げられる。 【0044】該エポキシ基含有エチレン共重合体のメル トインデックス(以下、MFRということがある。JI S K6760、190℃、2.16kg荷重) は、好

ましくは0.5~100g/10分、更に好ましくは2 ~50g/10分である。メルトインデックスはこの範 囲外であってもよいが、メルトインデックスが100g 40 /10分を越えると組成物にした時の機械的物性の点で 好ましくなく、0.5g/10分未満では成分(A)の 液晶ポリエステルとの相溶性が劣り好ましくない。

【0045】また、該エポキシ基含有エチレン共重合体 は、曲げ剛性率が10~1300kg/cm<sup>2</sup> の範囲の ものが好ましく、20~1100kg/cm² のものが さらに好ましい。曲げ剛性率がこの範囲外であると組成 物の成形加工性や機械的性質が不十分となる場合があり 好ましくない。

【0046】該エポキシ基含有エチレン共重合体は、通 50 ができる。

常不飽和エポキシ化合物とエチレンをラジカル発生剤の 存在下、500~4000気圧、100~300℃で適 当な溶媒や連鎖移動剤の存在下または不存在下に共重合 させる高圧ラジカル重合法により製造される。また、ポ リエチレンに不飽和エポキシ化合物およびラジカル発生 剤を混合し、押出機の中で溶融グラフト共重合させる方 法によっても作られる。

14

【0047】本発明の液晶ポリエステル樹脂組成物から なる層に用いられる液晶ボリエステル樹脂組成物は、上 記の被晶ポリエステルを含有する樹脂組成物であり、

(A) 液晶ポリエステルを連続相とし、(B) 液晶ポリ エステルと反応性を有する官能基を有する共重合体を分 散相とする樹脂組成物である。液晶ポリエステルが連続 相でない場合、積層体の耐熱性、強度、吸水率や比誘電 率などが不十分となる場合があり、好ましくない。

【0048】このような官能基を有する共重合体と液晶 ポリエステルとの樹脂組成物においては、機構の詳細は 不明ではあるが、該組成物の成分(A)と成分(B)と の間で反応が生起し、そのために該組成物の成形性が向

【0049】本発明の液晶ポリエステル樹脂組成物から なる層に用いられる液晶ポリエステル樹脂組成物の一実 旅館様は、(A) 液晶ポリエステル56,0~99,9 重量%、好ましくは65.0~99.9重量%、さらに 好主しくは70~98重量%、および(B)液晶ポリエ ステルと反応性を有する官能基を有する共重合体44. 0~0. 1重量%、好ましくは35. 0~0. 1重量・ 3. さらに好ましくは30~2 重量%を含有する樹脂組 成物である。成分 (A) が 5 6. 0 重量%未満であると 該組成物の耐熱性が低下し、またフィルムにした際のガ スバリア性も低下するため好ましくない。また成分

(A) が99. 9重量%を超えると該組成物の成膜性の 改良効果が充分でない場合があり、価格的にも高価なも のとなり好ましくない。

【0050】本発明における液晶ポリエステル樹脂組成 物を製造する方法に特に制限はなく、周知の方法を用い ることができる。たとえば、溶液状態で各成分を混合 し、溶剤を蒸発させるか、溶剤中に沈穀させる方法が挙 げられる。工業的見地からみると溶融状態で各成分を混 練する方法が好ましい。溶融混練には一般に使用されて いる一軸または二軸の押出機、各種のニーダー等の混練 装置を用いることができる。特に二軸の高混練機が好ま しい。溶融混練に際しては、混練装置のシリンダー設定 温度は200~360℃の範囲が好ましく、さらに好ま しくは230~350℃である。

【0051】混練に際しては、各成分は予めタンプラー もしくはヘンシェルミキサーのような装置で各成分を均 一に混合してもよいし、必要な場合には混合を省き、混 練装備にそれぞれ別個に定量供給する方法も用いること

(9)

[0052] 本発明に使用する波晶ボリエステル樹脂組成物においては、所望により無機充箕剤が用いられる。 このような無機充箕剤としては、炭酸カルシウム、クル ク、クレー、シリカ、炭酸ケグネシウム、硫酸ベリウ ム、酸化チタン、アルミナ、石膏、ガラスフレーク、ホ り倒示される。

[0053] 本発明に使用する被晶ポリエステル樹脂組成物に、必要に応じて、さらに、有機充填剤、酸化防止 熱熱定産用、光安定剂、腰熱剤、滑利、酢酸止剤、 無機または有機系着色剤、防焼剤、架構剤、発泡剤、致 光剤、表面平溶剤、表面光液皮良剤、フッ素樹脂などの 酵型改良剤などの各種の添加剤を製造工程中あるいはそ の後の加工工程において添加することができる。

[0054] 液晶ポリエステル情報担成物フィルムもしくはシートを製造するには、上記の方法で得られた液晶ポリエステル情源組成物を押出機で溶液混凝し、口金(ダイ)を通して押出した溶酸情期を引き取ることによって得ることができる。干め混練の過程を軽す、成形時にを成分をドライブレンドして溶酸加工操や中に混練し20て樹脂組成物とし、直接成形加工品を得ることもできる。口金(ダイ)は、温索アダイ(以下、アダイということがある)あるいは微软スリットのダイを用いることができる。

【0055] 下ダイを用いたフィルム (シート) 成形の場合、押出機によって停放阻板された液晶ボリエステル 樹脂組成物は、通常下向きの下ダイを通してシート状の 溶離体となり、次に圧着ロールを通して長手方向に引取 り装置で巻き取られる。

[0056] このような成構時における押出機の数定条 30 件は、組成物の組成物に応じて適宜選ばれるが、押出機 のシリンダーの数定担度は200~360℃の範囲が好ましく、230~350℃の範囲がおちに好ましい。こ の範囲外であると、組成物の熱分解が生じたり、成機が 困難となる場合があり好ましくない。

[0057] 下ダイ法における液晶ポリエステル樹脂組 成物フィルム (シート) の厚みは1~1000μmの範 閉で制算可能であるが、5~100μmのものが実用上 多く用いられ好ましい。本発明の液晶ポリエステル樹脂 組成物フィルムのドラフト比は1.1~40.00範囲 40 のものである。

【0058】また、Tダイから押出された外傷脂組成物の二軸延伸フィルムも得ることができる。本発明の被乱ポリエステル樹脂組成物フィルムの製造における二軸延伸の方法に年に制限はないが、具体的に比押租機の丁ダイから押し出した本発明の組成物の溶酸物をMD方向(長手方向)に極触し、それからTD方向(横下方向)に延伸する逐次延伸、Tダイから押出したシートを MD、TD方向同時に延伸する同時延伸、さらにはTダイから押出した未延伸シートを二軸延伸級、デンター等

により逐次、または、同時延伸するなどの二軸延伸の方 法も挙げられる。

[0059] どの方法による場合でも、成既温度は本発明の液晶ボリエステル樹脂組成物の流動開始温度マイナス60℃以上、流動開始温度プラス60℃以下の温度範囲が好ましいが、流動開始温度以上、流動開始温度プラス30℃以下の温度範囲で成膜加工されることがさらに好ましい。

【0080】また、Tダイのスリット間隔は、0.2mm・1.5mmが終ましい。延伸体率は、成形法により 適当な紡が決められるが、たとえば、二軸延伸機で延伸 でる場合、延伸倍率を(延伸後の長さ/元の長さ)で定 続すると、MD延伸方向、TD方向のそれぞれの方向の 延伸倍率は1.2~20.0、好ましくは1.5~5. 0が用いられる。延伸倍率が1.2より小さいと引張物 性が低下する場合があり、20.0より大きいとフィル ムの平滑性が不十分な場合がある。

【0061】 環状スリットのダイを使用するインフレーション成形 (成成) の場合、得ちれた液晶ボリエステル 制脂組成物は、環状スリットのダイを何えた溶酸洗練炉 出機に供給され、シリンダー設定温度200~360 で、好ましくは230~350でご溶脱洗練を行って押 出機の環状スリットから筒状フィルムは上方または下方 ~溶胶物類が押し出される。環状スリット間隔は通常 0.1~5mm、好ましくは0.2~2mm、環状スリットの直径は通常20~1000mm、好ましくは25

【0062】 溶配押出された筒状の溶配樹脂フィルム に、長手方向(MD)にドラフトをかけると共に、この 簡状フィルムの内側から空気まをは不応性シス、例えば 蜜素ガス等を吹き込むにより長手方向と直角な横手方向 (TD) にフィルムを膨脹延伸させることができる。本 発明における酸晶がリエステル樹脂組成物のインフレー ション成膜において、好ましいプロー上は1.5~1 0、好ましいMD延伸停車は1.5~40である。イン フレーション成態時の散定条件が上記の範囲外である上 厚さが均一でしわのない高強度の液晶ボリエステル樹脂 組成物フィルムを得るのが困難となり好ましくないは水彦 せたのう、ニップロールを通過させで引き取る。

【0063】インフレーション成模に際しては液晶ポリエステル樹脂組成物の組成に応じて、筒状の溶配体フィルムがあーな厚みで表面平滑な状態に膨張するような条件を選択することができる。

【0064】 インフレーション成核における核晶ポリエステル樹脂組成物フィルムの胰厚は $5\sim1000\mu$ mの 軟囲で制御可能であるが、実用上 $5\sim100\mu$ mのもの が多く用いられる。

MD、TD方向同時に延伸する同時延伸、さらにはTダ 【0065】本発明の液晶ポリエステル樹脂組成物から イから押出した未延伸シートを二軸延伸機、テンター等 60 得られるフィルムには、必要に応じて表面処理を施すこ

とができる。このような表面処理法としては、例えばコ ロナ放電処理、火炎処理、スパッタリング処理、溶剤処 理等が挙げられる。

【0066】本発明における繊維材料は、通常、積層体 の強度を補強する役割を有し、無機繊維材料や有機繊維 材料を用いることができる。本発明における繊維材料の 層の厚みは通常、5~1000μmであり、好ましくは 10~500 umである。

【0067】無機繊維材料の具体例としては、硝子繊 総、石英繊維、炭素繊維、アルミナ繊維、ステンレス繊 10 継、チタン繊維、ボロン繊維などが挙げられ、これらの 混合物も使用可能であるが、中でも強度があり安価であ る硝子繊維が好ましい。有機繊維材料の具体例として は、アラミド繊維、ポリアミド繊維、液晶ポリエステル 繊維などであり、これらの混合物も用いることができ る。本発明においては、軽量の積層体を得るためには、 弾性率の高い有機繊維材料が好ましく用いられる。

【0068】また、該有機繊維材料と、後述する熟硬化 性樹脂との接着性を向上させるため、該有機繊維材料に 表面処理を施すことができる。かかる表面処理の例とし 20 ては、コロナ放電処理、プラズマ処理、電子線照射処理 あるいは溶剤処理などが挙げられる。

【0069】繊維材料は、取り扱い上の観点から織物、 不織布などの形態で使用されるのが好ましく、織物の形 態がさらに好ましい。

【0070】本発明においては、かかる繊維材料をその まま構成成分としても使用することができるが、かかる 繊維材料に、エポキシ樹脂、フェノール樹脂、ポリエス テル樹脂、アクリル樹脂、ポリイミド樹脂、ビスマレイ ミドトリアジン樹脂などの熱硬化性樹脂を含侵してプリ 30 プレグとし使用することもできる。

【0071】これらの中では機械的性質、耐熱性などに 優れ、しかも安価であるという観点からはエポキシ樹脂 が好ましく用いられる。ここでいうエポキシ樹脂は、周 知のものを用いることができ、二官能エポキシ樹脂、多 官能エポキシ樹脂、例えば、ビスフェノールAのグリシ ジルエーテル、フェノールノボラックのグリシジルエー エル、クレゾールノボラックのグリシジルエーテル、マ レイミド樹脂、シアネート樹脂などを挙げることができ

【0072】本発明において、繊維材料を熱硬化性樹脂 に含浸し、プリプレグを製造する方法は公知の方法でよ く、熱硬化性樹脂を溶媒に溶解して繊維材料に含浸、乾 燥させる方法、無溶媒で熱硬化性樹脂を加熱、加圧下、 繊維材料に含浸させる方法などが挙げられる。熱硬化性 樹脂と繊維材料の割合は、繊維材料が10~90重量% であるのが好ましい。

【0073】本発明の積層体は、上記の液晶ポリエステ ル樹脂組成物からなる層と、有機繊維材料および/また は無機繊維材料を含有する繊維材料の層を有する積層体 50 エステル樹脂組成物からなる層および金属箔との三層以

である。

(10)

【0074】本発明においては、液晶ポリエステル樹脂 組成物からなるフィルムもしくはシートをあらかじめ製 造し、該フィルムもしくはシートと繊維材料とを加熱、 加圧して積層体を形成することができる。

【0075】本発明において、上述の方法で得られた液 晶ポリエステル樹脂組成物からなるフィルムと繊維材料 の層とを加熱、加圧する条件は、特に制限するものでは なく、該フィルムと繊維材料の層の性状に応じて適宜条 件を選択することができる。

【0076】本発明における液晶ポリエステル樹脂組成 物からなる層と繊維材料の層との積層体を得るには、繊 維材料層上に、Tダイから液晶ポリエステル樹脂組成物 を溶脱押出しし、次にロールなどでそれらを圧着する方 法も用いることができる。液晶ポリエステル樹脂組成物 をTダイから溶融押出しするには、上述のTダイ法と同 様の条件で行うことができる。

【0077】本発明に用いられる金属箔としては、金、 銀、銅、ニッケル、アルミニウム、モリブデン、ステン レス鋼、ニッケル、マグネシウム、真鍮、亜鉛、ゲラフ ァイトあるいはニッケル/クロルの如き金属合金、金属 混合物などを用いることができるが、好ましくは金、 銀、銅、ニッケルまたはアルミニウムであり、さらに好 ましくは銅が用いられる。使用される金属箔の厚さは、 1~1000μmの範囲が好ましく、5~100μmの 範囲がさらに好ましい。また金属箔の片面もしくは両面 を表面処理してもよい。

【0078】本発明の金属箔を含む積層体は、金属箔、 上紀の液晶ポリエステル樹脂組成物からなる層、並びに 有機繊維材料および/または無機繊維材料を含有する繊 維材料の層からなる。

【0079】本発明における金属箔を含む積層体を得る には、上述の方法で得られた液晶ポリエステル樹脂組成 物からなる層と繊維材料からなる層の積層体の上に金属 箔を重ね合わせて加熱、加圧 (熱圧着) して積層体を得 ることができる。さらには、金属箔と、あらかじめ製造 した被晶ポリエステル樹脂組成物からなるフィルムと、 繊維材料とを重ね、一度に加熱、加圧(熱圧着)して積 層体を形成することができる。熱圧着は、該液晶ポリエ 40 ステル樹脂組成物の流動開始温度付近でプレス機、また は加圧ロールによって行うのが簡便であり好ましい。

【0080】本発明の積層体は、市場における必要性に 応じて、液晶ポリエステルフィルムと金属箔の間に接着 剤層を有する構造をとることも可能である。かかる接着 剤層の具体例としては、ホットメルト接着材、ポリウレ タン接着剤等を例示することができる。中でも、エポキ シ基含有エチレン共重合体などが好ましく用いられる。 【0081】本発明により得られる金属箔を含む積層体 は多層基板などに適当であり、繊維材料の層、液晶ポリ

上の積層体であり、例えば、無機繊維材料の層、該組成 物からなる層と金属箔との三層構造、金属箔両面に該組 成物からなる層および繊維材料の層を積層させた五層構 造、または繊維材料の層と該組成物からなる層と金属箔 を交互に積層させた六層以上の構造も可能である。ま た、繊維材料の層、液晶ポリエステル樹脂組成物からな る層、金属箔のそれぞれの層間、あるいは一部の層間に 接着層がある積層体構造も可能である。接着層は、あら かじめ製造された接着性フィルムを用いてもよいし、T

【0082】本発明における積層体の構成は、繊維材料 を①、液晶ポリエステル樹脂組成物からなる層を②、金 展箔を<br />
③と略記すると、例えば、

ダイやコーターなどを用いて各層間に溶融押出し、ある 10

0/0, 0/0/0 3/2/0/2/3 3/2/0/2/3/3/2/0 など、多くの組合わせが可能である。 [0083]

いは絵付してもよい。

れらは単なる例示であり、本発明はこれらに限定される ことはない。

### (1) 成分(A)の液晶ポリエステル

(i) pーアセトキシ安息香酸 8,3kg (60モ ル)、テレフタル酸2、49kg(15モル)、イソフ タル酸0.83kg (5モル) および4.4° ージアセ トキシジフェニル5、45kg (20、2モル)を櫛型 撹拌翼をもつ重合槽に仕込み、窒素ガス雰囲気下で撹拌 しながら昇温し330℃で1時間重合させた。この間に た。その後、系を徐々に冷却し、200℃で得られたボ リマーを系外へ敗出した。この得られたポリマーを細川 ミクロン (株) 製のハンマーミルで粉砕し、2.5mm 以下の粒子とした。これを更にロータリーキルン中で窒 崇ガス雰囲気下に280℃で3時間処理することによっ て、流動温度が324℃の粒子状の下記の繰り返し構造 単位からなる全芳香族ポリエステルを得た。ここで、流 動温度とは、島津社製高化式フローテスターCFT-5 00型を用いて、4℃/分の昇温速度で加熱された樹脂 を、荷重100kgf/cm² のもとで、内径1mm、 長さ10mmのノズルから押し出すときに、溶脱粘度が 48000ポイズを示す温度のことをいう。以下該液晶 ポリエステルをA-1と略記する。このポリマーは加圧 下で340℃以上で光学異方性を示した。液晶ポリエス テルA-1の繰り返し構造単位は、次の通りである。 [0084]

20

付用するひころりゅう。

= 60:15:5:20

\*【0085】(ii) p~ヒドロキシ安息香酸16.6k g(12.1モル)と6-ヒドロキシ-2-ナフトエ酸 8、4kg(4,5モル)および無水酢酸18、6kg (18.2モル)を樹型撹拌翼付きの重合槽に仕込み、

【実施例】以下、実施例により本発明を説明するが、こ 20 窒素ガス雰囲気下で攪拌しながら昇温し、320℃で1 時間、そしてさらに2.0torrの減圧下に320℃ で1時間重合させた。この間に、副生する酢酸を系外へ 留出し続けた。その後、系を除々に冷却し、180℃で 得られたポリマーを系外へ取出した。この得られたポリ マーを前記の(i)と同様に紛砕したあと、ロータリー キルン中で窒素ガス雰囲気下に240℃で5時間処理す ることによって、流動温度が270℃の粒子状の下記の 繰り返し単位からなる全芳香族ポリエステルを得た。以 下該液晶ポリエステルをA-2と絡記する。このポリマ 副生する酢酸を除去しながら、強力な撹拌下で重合させ 30 一は加圧下で280℃以上で光学異方性を示した。液晶 ポリエステルA-2の繰り返し構造単位の比率は次の通

> りである。 [0086]

73:27

[0087] (2) 成分(B)

(1) (メタ) アクリル酸エステルーエチレン-不飽和 カルボン酸エステル共重合体ゴム

[0088]特開昭61-127709号公報の実施例 5に記載の方法に準じて、アクリル酸メチル/エチレン 

50 2,3 (重量比)、ムーニー粘度=15のゴムを得た。

以下、該ゴムをB-1と略称することがある。 【0089】ここでムーニー粘度は、JIS K630 0に準じて100℃、ラージローターを用いて測定した 値である。

【0090】(ii) エポキシ基含有エチレン共重合体 住友化学工業(株)製、ボンドファースト7M ET/MA/GMA共重合体

ET/MA/GMA=64/30/6 (重量比) MI (190°C) = 9

ET: エチレン、MA: メチルアクリレート、 GMA: グリシジルメタクリレート

【0091】(3)誘電率、誘電正接の測定:横河ヒュ ーレットパッカード社製 LCRメーター4275A装 置を用い、金電極をサンプル両面に蒸着し、1MHzに て測定した。

【0092】(4)液晶ポリエステル樹脂組成物の成膜 表1の組成で各成分をヘンシェルミキサーで混合し、日\*

\*本製鋼(株)製TEX-30型二輪押出機を用いて、表 1の条件で溶融混練を行って組成物を得た。この組成物 のペレットを円筒ダイを備えた50mmøの単軸押出機 を用い、表1に示す条件で溶融押出しし、直径50m m、リップ間隔1.5mmの円筒ダイから、表1の条件 で上方へ溶融樹脂を押出し、この筒状フィルムの中空部 へ乾燥空気を圧入して筒状フィルムを膨張させ、次に冷 却させたのちニップロールに通して液晶ポリエステル構 脂組成物フィルムを得た。該液晶ポリエステル樹脂組成 10 物フィルムの引取方向 (MD方向) 、引取方向に垂直方 向(TD方向)の延伸倍率は、圧入する乾燥空気量、フ ィルム引取速度により制御した。この際、TD方向のブ ロー比、MD方向の延伸倍率は表1の通りである。得ら れた液晶ポリエステル機脂組成物フィルムの試料番号。 厚みは表1に示す通りである。

[0093] [表1]

		組成 (重量%)		溶融混綠条件		フィルム成形条件				
	料号	(A)	(B)	シリンダー 設定温度 (*C)	スクリュー 回転数 (rpm)	シリンダー 設定温度 (*C)	スクリュー 回転数 (rpm)	M D 延伸条件	TD プロー比	フィルム 厚 み (μm)
F-	- 1	A-1 86	B-1 14	350	2.00	350	8 0	3. 9	4. 5	4.9
F-	- 2	A-1 100	0	350	200	350	8 0	成膜不可		
F-	- 3	A-2 67	B-1 33	293	200	290	6 0	5. 2	5. 9	18
F-	- 4	A-2 91	B-2 9	293	200	290	60	2. 7	3. 5	3 6
F-	- 5	A-2 100	0	293	200.	290	60	成膜不可		

(12)

#### 【0094】実施例1

エポキシ樹脂として、住友化学工業(株)製 ノボラッ ク型エポキシ樹脂 ESCN-195を100重量部に 対し、硬化剤ジシアンアミドを5,4重量部、触媒とし て2-エチルー4-メチルイミダゾールを0、2重量部 添加したものへ、 TYPE181の無処理のガラス繊維 布を、ガラス含量62重量%となるよう浸積し、減圧下 200℃で3時間加熱処理し、エポキシ樹脂の硬化を行 ない、厚さ40μmのガラス繊維布を与えた。該ガラス 40 繊維布の両面に、それぞれ樹脂フィルムF-1、パーマ タック AW-060 (共同薬品 (株) 製 エポキシ樹 脂) および厚さ35 µmの電解網箔を順次積み重ね、乾 燥してパーマタック AW-060の溶剤を除いたの ち、330℃、90kg/cm²、20分の成形条件で プレスして積層体を得た。得られた積層体の誘電正接は 0.007、比誘電率は2.5であった。

#### 【0095】比較例1

樹脂フィルム F-1を使用しない以外は、実施例1と 同様の方法により積層体を得た。得られた積層体の誘奮 50 5.4 重量部、触媒 2 ーエチルー4 ーメチルイミダゾ

正接は0,030、比誘電率は4,3であった。 【0096】実施例2

住友化学工業(株)製 汎用エポキシ樹脂 スミエポキ シ ELA-128 (商品名) 100 重量部に、住友化 学工業(株)製 末端官能性イミドオリゴマーSM-2 0 (商品名) 127重量部を加えたものへ東邦ベスロン (株) 製 炭素繊維織布 W-3121 (商品名)を含 没、200℃で45分間加熱して樹脂を硬化させ、厚さ 90 mmのシートを得た。この際、炭素繊維の量は39 重量%であった。樹脂フィルムドー3を4枚重ねた間 に、上述の得られたシートを1枚ずつ計3枚挟み、さら に外側のF-3に厚さ18μmの電解網箔を積み重ね、 250℃、120kg/cm²、30分の条件でプレス 成形し、9層の積層体を得た。該積層体の誘電正接は 0.005、比誘電率は2.5であった。

## 【0097】実施例3

住友化学工業 (株) 製・ノボラック樹脂 ESCN-1 95を100重量部に対し、硬化剤 ジシアンアミド

14 bit 1

ール0. 2 重量部配合したエポキン樹脂に、厚さ100 μ mのアラミド機権(硝品名・トワロン、日本アラミド (有) 製) の総布を含侵して乾燥し、アラミド機様が 4 1 電量%であるプリプレグを得た。該プリプレグを5枚 重ね、その外側両面にそれぞれ樹脂フィルムF-4、厚 さ18μ m の電解網落と1枚ずつ積層した上で、235 で、30kg/cm<sup>\*</sup>、1時間の条件でプレス成形し、米

\* 積層体を得た。得られた積層体の誘電正接は0.00 5、比誘電率は2.2であった。

[0098].

【発明の効果】本発明で得られる積層体は、低誘電率、低誘電下接で、低吸水率で、しかも安価であり、多層基板として好適に使用することができる。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 4

識別記号

C 0 8 L 87/00

FΙ

COSL 87/00